# **PCT**

# 世界知的所有権機関 国際事務局



# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6 (11) 国際公開番号 WO99/16144 H01M 10/40, 4/64, 4/66 A1 (43) 国際公開日 1999年4月1日(01.04.99) (21) 国際出願番号 PCT/JP98/04181 (74) 代理人 弁理士 釜田停爾, 外(KAMATA, Junji et al.) (22) 国際出版日 1998年9月17日(17.09.98) 〒104-0031 東京都中央区京橋I丁目5番5号 KRFビル5階 Tokvo. (JP) (30) 優先権データ 特願平9/254802 1997年9月19日(19.09.97) л (81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, 特願平9/278626 1997年10月13日(13.10.97) JP CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FL, GB, GE, GH, GM, HR, HU, 特順平10/111794 1998年4月22日(22.04.98) ID, IL, IS, IP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD. MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG. SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, (71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 三菱化学株式会社 ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), ユーラシ (MITSUBISHI CHEMICAL CORPORATION)[JP/JP] ア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 〒100-0005 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号 Tokyo, (JP) (AT. BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, (72) 発明者:および ML, MR, NE, SN, TD, TG). (75) 発明者/出願人(米国についてのみ) 佐藤智祥(SATO, Tomohiro)[JP/JP] 抵付公開書類 森彰一郎(MORI, Shoichiro)[JP/JP]

国際副杏留告書

〒300-0332 茨城県福敷郡阿見町中央8丁目3番1号 三菱化学株式会社 筑波研究所内 Ibaraki, (JP) (54)Title: NON-AOUEOUS ELECTROLYTE CELL

デシャンプ マーク(DESHAMPS, Marc)[FR/JP] 古田土稔(KOTATO, Minoru)[JP/JP] 島 紀子(SHIMA, Noriko)[JP/JP] 鈴木 仁(SUZUKI, Hitoshi)[JP/JP]

(54)発明の名称 非水系電解液電池

#### (57) Abstract

A non-squeous electrolyte cell equipped with a negative electrode using lithium as an active material, a positive electrode, a non-squeous electrolyte comprising a solute and an organic solvent, a separator and an outer can, characterized in that the contains a compound having an S-O bond and a collector used as the possitive electrode and a portion of the outer can in contact with the electrolyte on the side of the positive electrody en of the side of the positive electrody en or the side of the side

## (57)要約

リチウムを活物質とする負極、正極、溶質および有機溶媒からなる非水系電解 液、セパレータおよび外缶を備えた非水系電解液電池において、前記有機溶媒と してS-O結合を有する化合物を含み、前記正極に用いた集電体の材質および前 記外缶の正極側における電解液との接液部分の材質が弁金属またはその合金であ ることを特徴とする非水系電解液電池を開示する。この非水系電解液電池は、低 温特性および長期安定性に優れ、二次電池として利用する場合にはサイクル特性 に優れている。



#### 明細書

#### 非水系質解液電池

#### 技術分野

本発明は、低温特性、長期安定性、サイクル特性に優れた高エネルギー密度の 非水系電解液電池に関するものである。

#### 背景技術

近年の電気製品の軽量化、小型化にともない、高いエネルギー密度を持つリチ ウム電池が注目されている。また、リチウム電池の適用分野の拡大に伴い電池特 性の改善も要望されている。

このようなリチウム電池の電解液の容媒として、例えばエチレンカーボネート、 プロピレンカーボネート、ジエチルカーボネート、ッーブチロラクトン等のカー ボネート類やエステル類の非水系有機容媒が用いられている。

これらの中でもプロビレンカーボネートは高誘電率溶媒であり、リチウム塩系 溶質 (電解質) をよく溶かし、低温下においても高い電気伝導率を示すなど電解 液の主溶媒として優れた性能を有している。しかしながら、プロビレンカーボネートを単独で用いると電解液の粘度が高くなり過ぎ、特に低温での放電特性が著しく低下してしまう。このためプロビレンカーボネートに1, 2ージメトキシエタンを混合した混合溶媒が用いられているが、1, 2ージメトキシエタンは沸点 が低いために、長期安定性や安全性の面で問題がある。

また、プロビレンカーボネートを用いた二次電池は、電極材の種類によっては ガス発生等の問題をともなうことがある。例えば、種々の黒鉛系電極材を単独で 使用したり、リチウムを吸蔵および放出し得る電極材と黒鉛系電極材とを混合し て負極として使用すると、プロビレンカーボネートが黒鉛電極表面で激しく分解 するために黒鉛電極へのスムーズなリチウムの吸蔵・放出ができないことが知ら れている (7th International Symposium on Li Batteries, P259, 1995 年)。

そこで現在では、このような分解反応が比較的少ないエチレンカーボネートが

電解液の溶媒として多用されている。エチレンカーボネートはプロピレンカーボネートに比べて凝固点が高い(3 6.4℃)ために単独で用いられることはなく、ジメチルカーボネートやジエチルカーボネート等のジアルキルカーボネート、ジメトキシエタン、ジオキソラン等の低粘度溶媒と混合して用いられている(「機能材料」、第15巻、4月号、第48頁、1995年)。しかし、低粘度溶媒は一般に沸点が低いため大量に添加すると電池内の蒸気圧が高くなり、溶媒の漏洩による安全性の低下が懸念される。また、低准下では、電解液の固化や導電率の低さが問題になることも多い。このような状況下で、リチウム二次電池用の電解液にはエチレンカーボネートとジエチルカーボネートの混合溶媒などが用いられている。しかし、これらの電解液を用いた電池でもサイクル特性等が不十分であるという問題がある。

これらの問題点を改善するために、サルファイト化合物を溶媒として用いることが提案されている (例えば、特開平6-302336号公報、特開平7-12295号公報、特開平8-96851号公報、特開平9-120837号公報など)。これらの公報では、サルファイト化合物を用いた電解液は、電気伝導率が高く、低粘度であるため、電池の低温特性等が良好であると報告されている。また二次電池におけるサイクル特性の向上という点からスルフォラン化合物を溶媒として用いることも提案されている (例えば、特開平3-152879号公報)。

しかしながら、サルファイト化合物やスルフォラン化合物等のS-O結合を有する化合物を電解液に使用すると、電池が正常に作動しないことが見い出されている。特に、二次電池におけるサイクル特性の低下が著しく、実用化するためにはなお改善の余地が残されている。

このような従来技術の状況に鑑みて、本発明は非水系電解液の溶媒として好ま しい化合物を選択し、その機能が電池において十分に発揮される条件を見出すこ とを目的とした。具体的には、低温特性および長期安定性に優れ、二次電池の場 合にはサイクル特性に優れた高エネルギー密度の非水系電解液電池を提供するこ とを目的とした。

#### 発明の開示

このような目的を達成するために鋭意検討を行った結果、本発明者らはS-O 結合を有する特定の化合物を非水系電解液の溶媒として選択し、かつ電解液が接 触する正極集電体および外缶の材質を特定することによって、極めて優れた特性 を有する非水系電解液電池を提供し得ることを見出した。

すなわち本発明は、リチウムを活物質とする負極、正極、溶質および有機溶媒 からなる非水系電解液、セパレータおよび外缶を備えた非水系電解液電池におい て、

前記有機溶媒として、式(1)で表される化合物を少なくとも一種類含み、前 記正極に用いた集電体の材質および前記外缶の正極側における電解液との接液部 分の材質が弁金属またはその合金であることを特徴とする非水系電解液電池を提 供する。

$$R_1 - A - R_2 \tag{1}$$

(式中、R,およびR。は各々独立して、アリール基またはハロゲン原子で置換されていてもよいアルキル基、もしくはアルキル基またはハロゲン原子で置換されていてもよいアリール基を表すか、R,とR。は互いに結合して-A-とともに不飽和結合を含んでいてもよい環状構造を形成し、Aは式(2)~(5)のいずれかで表される構造を有する)

式(1)で表される化合物の例として、エチレンサルファイト、ジメチルサルファイト、スルフォラン、スルフォレンおよび1, 3 - プロパンスルトンを挙げることができる。また、好ましい有機溶媒の例として、エチレンサルファイトとプロピレンカーボネートとの混合物を挙げることができる。溶質としては、LiСІО4、LiFF6、LiBF4、LiCF₃SO3、LiN(CF₃SO2)2、LiN(CF₃SO2)2、LiN(CF₃SO2)2、LiN(CF₃SO2)3を例示することができる。また、溶質濃度は0.5~2.0モルノリットルに設定するのが好ましい。

本発明で使用する弁金属またはその合金は、A1、Ti、Zr、Hf、Nb、Taおよびこれらの金属を含む合金であるのが好ましく、A1またはA1合金であるのがより好ましい。食極材料は、リチウムを吸藏および放出可能な黒鉛などの炭素質材料、リチウムを吸藏および放出可能な金属酸化物材料、リチウム金属およびリチウム合金から選択しうる。特に負極材料として、X線回折における格子面(002面)のd値が0.335~0.37nm、好ましくは0.335~0.34nmの炭素質材料を使用することができる。また正極材料は、リチウムを吸蔵および放出可能なリチウム遷移金属複合酸化物材料、遷移金属酸化物材料および炭素質材料から選択しうる。

本発明の電池を二次電池として使用する場合は、初回充電時に電流パルスを加

えるのが好ましい。加える電流パルスとして、定電流値が負極活物質重量当り0.01~100A/g、パルス幅が0.01~300秒、パルス間隔が0.1~300秒、パルス間隔が0.1~300秒且つパルス印加回数が10~1000回である矩形波を使用するのが好ましい。

#### 図面の簡単な説明

第1図は、コイン型電池の構造例を示す断面図である。図中、1は正極、2は 負極、3は正極缶(外缶)、4は封口板、5はセパレータ、6はA1箱、7はガス ケット 8は正極無電体、9は負極準質体を示す。

第2図は、本発明の実施例2および比較例2の非水系電解液電池の充放電サイクルと放電容量との関係を示す図である。

第3図は、本発明の実施例13および比較例9の非水系電解液電池の充放電サイクルと放電容量との関係を示す図である。

第4図は、本発明の実施例14および比較例10の非水系電解液電池の充放電サイクルと放電容量との関係を示す図である。

第5図は、初回充電時に加える電流パルスの具体例である。

第6図は、本発明の実施例17および実施例18の非水系電解液電池の充放電 サイクルと充放電効率との関係を示す図である。

# 発明を実施するための最良の形態

以下において、本発明の非水系電解液電池の実施形態について詳細に説明する。 本発明の非水系電解液電池は、電解液の有機溶媒として、式(1)で表される 化合物を少なくとも一種類合計にとを必須要件とする。

式 (1) で表される化合物の $R_1$ および $R_2$ は、各々独立してアリール基または ハロゲン原子で置換されていてもよいアルキル基、もしくはアルキル基またはハロゲン原子で置換されていてもよいアリール基を表すか、 $R_1$ と $R_2$ は互いに結合してA

R₁およびR₂がとりうるアルキル基は、好ましくは炭素数1~4のアルキル基であり、具体的にはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、プチル基を挙げることができる。アルキル基の置換基となるアリール基としては、フェニル基、ナフチル基およびアントラニル基などを挙げることができるが、フェニル基が好ましい。また、アルキル基の置換基となるハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子および臭素原子を好ましく用いることができる。これらの置換基はアルキル基に複数個置換していてもよく、またアリール基とハロゲン原子がともに置換していてもよい。

 $R_1$ と $R_2$ が互いに結合して-A-とともに形成する環状構造は、4負環以上であり、二重結合または三重結合を含んでいてもよい。 $R_1$ と $R_2$ が互いに結合して形成する結合基として、例えば $-CH_2-$ 、 $-CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH_2 -CH_2 -CH_2-$  -

Aが式(2)で表される構造を有する化合物の具体例として、ジメチルサルファイト、ジエチルサルファイト、エチルメチルサルファイト、メチルプロピルサルファイト、エチルプロピルサルファイト、ジフェニルサルファイト、メチルフェニルサルファイト、エチルサルファイト、ジベンジルサルファイト、ベンジルメチルサルファイト、ベンジルエチルサルファイト等の鎖状サルファイト;エチレンサルファイト、プロピレンサルファイト、ブチレンサルファイト、ピニレンサルファイト、フェニルエチレンサルファイト、1ーメチルー2ーフェニルエチレンサルファイト;およびこれらの鎖状サルファイトや環状サルファイトのハロゲン化物を挙げることができる。

Aが式(3)で表される構造を有する化合物の具体例として、ジメチルスルホ

ン、ジエチルスルホン、エチルメチルスルホン、メチルプロビルスルホン、エチルプロビルスルホン、ジフェニルスルホン、メチルフェニルスルホン、エチルフェニルスルホン、ジベンジルスルホン、ベンジルメチルスルホン、ベンジルエチルスルホン等の鎖状スルホン;スルフォラン、2ーメチルスルフォラン、3ーメチルスルフォラン、2・4ージメチルスルフォラン、スルフォレン、3ーメチルスルフォレン、2ーフェニルスルフォラン、3ーフェニルスルフォラン、3ーフェニルスルフォラン、3ーフェニルスルフォラン、3ーフェニルスルフォラン、3ーフェニルスルフォラン、3ーフェニルスルフォラン、3ーフェニルスルフォラン、3ーフェニルスルフォラン、3ーフェニルスルフォラン等の環状スルホン;および上記鎖状スルホンや環状スルホンのハロゲン化物等を挙げることができる。

Aが式(4)で表される構造を有する化合物の具体例として、メタンスルホン酸メチル、メタンスルホン酸エチル、メタンスルホン酸プロピル、エタンスルホン酸メチル、メタンスルホン酸エチル、エタンスルホン酸プロピル、ベンゼンスルホン酸メチル、ベンゼンスルホン酸エチル、ベンゼンスルホン酸プロピル、メタンスルホン酸フェニル、プロパンスルホン酸フェニル、プロパンスルホン酸フェニル、ベンジルスルホン酸プロピル、メタンスルホン酸メチル、ベンジルスルホン酸プロピル、メタンスルホン酸ペンジル、エタンスルホン酸ペンジル、プロパンスルホン酸ペンジル等の鎖状スルホン酸エステル:1,3一プロパンスルトン、1,4一プタンスルトン、3一フェニルー1,4一プタンスルトン等の環状スルホン酸エステル;および上記鎖状スルホン酸エステルや環状スルホン酸エステルのハロゲン化物を挙げることができる。

Aが式(5)で表される構造を有する化合物の具体例として、硫酸ジメチル、硫酸ジエチル、硫酸エチルメチル、硫酸メチルプロピル、硫酸エチルプロピル、硫酸ペンジルメチル、硫酸ペンジルメチル、硫酸ペンジルエチル等の鎖状硫酸エステル;エチレングリコール硫酸エステル、1,2一プロバンジオール硫酸エステル、1,3一プタンジオール硫酸エステル、1,3一プタンジオール硫酸エステル、1,3一プタンジオール硫酸エステル、1,3一プタンジオール硫酸エステル、2,3一プタンジオール硫酸エステル、2,3一プタンジオール硫酸エステル、2,3一プタンジオール硫酸エステル、7ェニルエチレングリコ

ール硫酸エステル、メチルフェニルエチレングリコール硫酸エステル、エチルフ ェニルエチレングリコール硫酸エステル等の環状硫酸エステル;および上記鎖状 硫酸エステルや環状硫酸エステルのハロゲン化物を挙げることができる。

これらの式(1)で表される化合物は、一種類だけを選択して使用してもよい し、二種類以上を組み合わせて用いてもよい。二種類以上の化合物を組み合わせ て使用する場合は、Aの構造が異なる化合物を混合して使用することもできる。

非水系電解液中の有機溶媒に含まれる式(1)の化合物量は、0.05~10 0vol%の範囲内であるのが好ましい。式(1)で表される化合物の中には室 温で固体のものもあるが、その場合は使用する有機溶媒への飽和溶解量以下、好 ましくは飽和溶解量の60重量%以下、より好ましくは飽和溶解量の30重量% 以下の範囲で使用する。式(1)の化合物の含有量が0.05vol%以下にな ると、本発明の効果が明確に現れない傾向がある。なお、本明細書において「~」 を用いて記載される範囲はその前後に記載される数値を含むものである。

非水系電解液中の有機溶媒には式(1)で表される化合物以外の溶媒も使用することができる。例えば、エチレンカーポネート、プロピレンカーポネート、ブチレンカーポネート等の環状カーボネート類;ジメチルカーボネート、ジェチルカーボネート、エチルメチルカーボネート等の顕状カーボネート類;γーブチロラクトン、γーバレロラクトン等の環状エステル類;酢酸メチル、プロピオン酸メチル等の顕状エステル類;テトラヒドロフラン、2ーメチルテトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン等の環状エーテル類;ジメトキシエタン、ジメトキシメタン等の顔状エーテル類;リン酸エチレンメチル、リン酸エチルエチレン等の環状リン酸エステル;リン酸トリメチル、リン酸トリエチル等の鎖状リン酸エステル;これらの化合物のハロゲン化物;および式(1)で表される化合物以外の含磁質有機溶媒などを使用することができる。これらの有機溶媒は、一種類だけを選択して使用してもよいし、二種類以上を組み合わせて用いてもよい。

これらの有機溶媒の中では、プロピレンカーボネートを使用するのが好ましい。 プロピレンカーボネートは高誘電率容媒であり、リチウム塩系の容質をよく溶か

し、低温下においても高い電気伝導率を示す点で優れている。非木系電解液の混合溶媒中のプロピレンカーポネートの含有量は好ましくは40~99.95vo 1%、より好ましくは50~99.9vol%、さらに好ましくは85~99. 9vol%であり、式(1)の化合物の含有量は好ましくは0.05~60vo 1%、より好ましくは0.1~50vol%、さらに好ましくは0.1~15vol%である。

具体的な組み合わせとして、プロピレンカーボネートとエチレンサルファイトとの混合溶媒を例示することができる。黒鉛系電極材を負極とする二次電池では、プロピレンカーボネートが黒鉛電極表面で激しく分解するために黒鉛電極へのスムーズなリチウムの吸蔵および放出ができないという問題が従来から存在している。しかしながら、本発明にしたがってプロピレンカーボネートとエチレンサルファイトを組み合わせた混合溶媒を使用すれば、リチウム吸蔵に先立って黒鉛系電極表面に非常に安定な保護被膜が生成するため、電解液の分解を最小限に抑えることができる。このため、黒鉛系電極へのスムーズなリチウムの吸蔵および放出が可能になる。

非水系電解液に用いる溶質としては、 $LiClO_4$ 、 $LiPF_6$ 、 $LiBF_4$ 等の無機リチウム塩; $LiCF_3SO_3$ 、LiN( $CF_3SO_2$ )2、LiN( $CF_3CO_2$ )3、LiN( $CF_3CO_2$ )3、LiN( $CF_3CO_2$ )3 等の含フッ素有機リチウム塩等を挙げることができる。これらの溶質は、一種類だけを選択して使用してもよいし、二種類以上を組み合わせて用いてもよい。溶質であるリチウム塩の電解液中におけるモル濃度は、 $0.5\sim2.0$  モル/リットルの範囲内であることが望ましい。モル濃度が $0.5\sim2.0$  モル/リットル未満もしくは2.0 モル/リットルを越えると、電解液の電気伝導率が低く、電池の性能が低下する傾向がある。

本発明の非水系電解液電池を構成する負極は、リチウムを活物質とする負極で ある。本明細書において、「リチウムを活物質とする」とは、リチウム金属、リチ ウム化合物またはリチウムイオンが電極反応に関与することを意味する。負極を

構成する材料としては、例えば、様々な条件下で有機物を熱分解した分解生成物、 難黒鉛性炭素、人造黒鉛、天然黒鉛等のリチウムを吸蔵および放出可能な炭素質 材料:酸化錫、酸化珪素等のリチウムを吸蔵および放出可能な金属酸化物材料; リチウム金属;および種々のリチウム合金を使用することができる。これらの負 極材料は、一種類だけを選択して使用してもよいし、二種類以上を組み合わせて 用いてもよい。

黒鉛系炭素質材料を使用する場合は、種々の原料から得た易黒鉛性ビッチを高温熱処理した人造黒鉛、精製天然黒鉛、これらの黒鉛にビッチを含む種々の表面処理を施した材料を使用するのが好ましい。これらの黒鉛系炭素質材料は学振法(「炭素材料入門」(炭素材料学会、1972年)184-192頁)によるX線回折で求めた格子面(002面)のd値(層間距離)が通常0.335~0.37nm、好ましくは0.335~0.35nm、より好ましくは0.335~0.34nm、さらに好ましくは0.335~0.337nmの範囲内である。これらの黒鉛系炭素質材料の灰分は通常1.5重量%以下であり、1重量%以下であるのが好ましく、0.5重量%以下であるのが好ましく、0.1重量%以下であるのが好ましく、0.5重量%以下であるのが好ましく、0.1重量%以下であるのが最も好ましい。学振法によるX線回折で求めた結晶子サイズ(Lc)は通常1.5nm以上であり、30nm以上であるのが最も好ましい。また、レーザー回折・散乱法によるメジアン径は1~100μmの範囲内であるのが好ましく、3~50μmの範囲内であるのがより好ましく、5~40μmの範囲内であるのがよりであるのがよりがましく、5~40μmの範囲内であるのがよりがましく、5~40μmの範囲内であるのがよりに好ましく、7~30μmの範囲内であるのがより好ましく、5~40μmの範囲内であるのがよりたに好ましく、7~30μmの範囲内であるのがより好ましく、

黒鉛系炭素質材料のBET法比表面積は通常  $0.5 \sim 70.0 \, \mathrm{m}^2/\mathrm{g}$  の範囲内であり、 $0.5 \sim 25.0 \, \mathrm{m}^2/\mathrm{g}$  の範囲内であるのが好ましく、 $0.7 \, \mathrm{m} \sim 10.0 \, \mathrm{m}^2/\mathrm{g}$  の範囲内であるのがより好ましく、 $1.0 \sim 7.0 \, \mathrm{m}^2/\mathrm{g}$  の範囲内であるのがより好ましく、 $1.5 \sim 5.0 \, \mathrm{m}^2/\mathrm{g}$  の範囲内であるのが最も好ましい。また、アルゴンイオンレーザー光を用いたラマンスペクトル分析において、 $1580 \sim 1620 \, \mathrm{cm}^{-1}$  の範囲にピーク  $P_{\Lambda}$  (ピーク強度  $I_{\Lambda}$ )、13

50~1370cm<sup>-1</sup>の範囲にピークP<sub>B</sub>(ピーク強度I<sub>B</sub>)が強度比R=I<sub>B</sub>/ I<sub>A</sub>が通常0~0.7、好ましくは0~0.5で観測され、1580~1620 cm<sup>-1</sup>の範囲のピークの半値幅が26cm<sup>-1</sup>以下であるのが好ましく、25cm<sup>-1</sup>以下であるのがより好ましい。

これらの負極材料を用いて、負極を製造する方法は特に制限されない。例えば、 負極材料に必要に応じて結着材、導電材、溶媒等を加えてスラリー状にし、集電 体の基板に塗布して乾燥することによって電極を製造することができる。また、 該電極材料をそのままロール成形してシート状に成形したり、圧縮成形等によっ てペレット状に成形することもできる。

電極の製造に使用する結着材は、電極製造時に使用する溶媒や電解液に対して 安定な材料であれば特にその種類は制限されない。具体的には、ポリエチレン、 ポリプロピレン、ポリエチレンテレフタレート、芳香族ポリアミド、セルロース 等の樹脂系高分子;スチレン・ブタジエンゴム、イソプレンゴム、ブタジエンゴ ム、エチレン・プロピレンゴム等のゴム状高分子;スチレン・ブタジエン・スチ レンプロック共重合体およびその水素添加物;スチレン・エチレン・ブタジエン・ スチレンブロック共重合体およびその水素添加物等の熟可塑性エラストマー状高分 子;シンジオタクチック1、2ーポリブタジエン、エチレン・酢酸ピニル共重合 体、プロピレン・αーオレフィン(炭素数2~12)共重合体等の軟質樹脂状高 分子;ポリフッ化ピニリデン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリテトラフルオ ロエチレン・エチレン共重合体等のフッ素系高分子を例示することができる。

また、結着材として、特にリチウムイオンなどのアルカリ金属イオン伝導性を 有する高分子組成物を使用することもできる。そのようなイオン伝導性を有する 高分子としては、ポリエチレンオキシド、ポリプロピレンオキシド等のポリエー テル系高分子化合物、ポリエーテルの架橋高分子化合物、ポリエピクロルヒドリ ン、ポリフォスファゼン、ポリシロキサン、ポリビニルピロリドン、ポリビニリ デンカーポネート、ポリアクリロニトリル等の高分子化合物に、リチウム塩また

はリチウムを主体とするアルカリ金属塩を複合させた系、あるいはこれにプロビ レンカーボネート、エチレンカーボネート、リーブチロラクトン等の高い誘電率 を有する有機化合物を配合した系を用いることができる。これらの材料は組み合 わせて使用してもよい。

負極材料と上記の結着材との混合形式としては、各種の形態をとることができる。即ち、両者の粒子が混合した形態、繊維状の結着材が負極材料の粒子に絡み合う形で混合した形態、または結着材の層が粒子表面に付着した形態などが挙げられる。負極材料の粉体に対する上記結着材の混合割合は、負極材料に対して好ましくは0.1~30重量%、より好ましくは0.5~10重量%である。30重量%を超える量の結着材を添加すると電極の内部抵抗が大きくなる傾向にあり、逆に0.1重量%未満の量の結着材では集電体と負極材料の結着性が劣る傾向にある。

また、負極材料と結着材との混合に際して、導電材を併せて混合してもよい。 使用する導電材の種類は特に制限されないため、金属であっても非金属であって もよい。金属の専電材としては、CuやNiなどの金属元素から構成される材料 を挙げることができる。また、非金属の導電材としては、グラファイト、カーボ ンプラック、アセチレンプラック、ケッチェンプラックなどの炭素質材料を挙げ ることができる。導電材の平均粒径は1μm以下であるのが好ましい。

導電材の混合割合は、負極材料に対して好ましくは0. 1~30重量%、より 好ましくは0. 5~15重量%にする。導電材の混合割合を30重量%以下にすることによって単位体積あたりの電極の充放電容量を比較的高くすることができる。また、導電材の混合割合を0. 1重量%以上にすることによって導電材同士の事電パスを電極内に十分に形成することができる。

少なくとも負極材料と結着材を含む上記混合物は、電極の使用目的に応じて集 電体上に適用する。適用する集電体の形状は特に制限されず、負極の使用態様な どに応じて適宜決定することができる。例えば、円柱状、板状、コイル状の集電 体を使用することができる。集電体の材質は、銅、ニッケル、ステンレス等の金

展であるのが好ましく、これらの中では薄膜に加工しやすく安価であることから 網箔を使用するがより好ましい。

集電体への適用は、当業者に公知の手段によって行うことができる。混合物が スラリー状である場合は、例えばダイコーターやドクターブレードなどを用いて 集電体上に塗布することができる。また、混合物がペースト状である場合は、ロ ーラーコーティングなどによって集電体上に塗布することができる。溶媒を使用 している場合は乾燥して溶媒を除去することによって、電極を作製することがで きる。

本発明の非水系電解液電池を構成する正極材料は特に制限されない。例えば、リチウムコパルト酸化物、リチウムニッケル酸化物、リチウムマンガン酸化物等のリチウム遷移金属複合酸化物材料;二酸化マンガン等の遷移金属酸化物材料;フッ化黒鉛等の炭素質材料などのリチウムを吸離・放出可能な材料を使用することができる。具体的には、LiFeO2、LiCoO2、LiNiO2、LiMn2O4およびこれらの非定比化合物、MnO2、TiS2、FeS2、Nb3S4、Mo3S4、CoS2、V2O5、P2O5、CrO3、V3O3、TeO2、GeO2等を用いることができる。

正極の製造方法は特に制限されず、上記の負極の製造方法と同様の方法により 製造することができる。

本発明で用いる正極集電体には、弁金属またはその合金を用いる。本明細書において「弁金属」とは、公知の用語と同じ意味であって、すなわち電解液中での 陽極酸化によって表面に不動態皮膜を形成する金属を意味する。弁金属としては、 IIIa、IVa、Va 族 (3 B、4 B、5 B族) に属する金属およびこれらの金属を含む合金を例示することができる。具体的には、A l、T i、Z r、H f、N b、 T a およびこれらの金属を含む合金などを例示することができ、A l、T i、T a およびこれらの金属を含む合金などを例示することができる。特にA l およびA l 合金は軽量であるためエネルギー密度が高くて望ましい。

弁金属は表面が酸化被膜で覆われているため電解液との接液部分において、式

(1) で表される化合物が酸化分解するのを有効に防止することができる。これに対して、ステンレスなどの弁金属以外の金属材料を用いた場合には、S-O結合を有する化合物の酸化分解反応を防止することができない。したがって、本発明によれば、一次電池では長期保存性、二次電池ではサイクル特性を有効に高めることができる。

正極集電体と同様に、外缶の正極側における電解液との接液部分についても弁金属またはその合金を使用する。外缶全体を弁金属またはその合金で構成してもよいし、接液部分だけを弁金属またはその合金で保護してもよい。前者の例として、A1やA1合金を外缶とする例を挙げることができる。また、後者の例として、電池の外缶として好適に用いられるステンレスの接液部分をA1やA1合金で保護した例を挙げることができる。弁金属で保護する方法としては、メッキや箔で保護する方法を例示することができる。なお、本明細書で用いている「外缶」という用語には、電池内部に収納されているリード線や電池内部の内圧が上昇したときに作動する安全弁等の部分も含まれる。

本発明の電池に使用するセパレーターの材質や形状は特に制限されない。セパレーターは正極と負極が物理的に接触しないように分離するものであり、イオン 透過性が高く、電気抵抗が低いものであるのが好ましい。セパレータは電解液に対して安定で保液性が優れた材料の中から選択するのが好ましい。具体的には、ポリエチレン、ポリプロピレン等のポリオレフィンを原料とする多孔性シートまたは不織布を用いて、上記電解液を含浸させることができる。

上記の非水系電解液、負極、正極、外缶およびセパレータを用いて非水系電解 液電池を製造する方法は、特に限定されず通常採用されている方法の中から適宜 選択することができる。本発明の非水系電解液電池には、非水系電解液、負極、 正極、外缶およびセパレータの他に必要に応じて、ガスケット、封口板、セルケ ースなどを用いることもできる。その製法は、例えば外缶上に負種を乗せ、その 上に電解液とセパレータを設け、さらに負極と対向するように正極を乗せて、ガ スケット、封口板と共にかしめて電池にすることができる。電池の形状は特に制

限されず、シート電極およびセパレータをスパイラル状にしたシリンダータイプ、 ペレット電極およびセパレータを組み合わせたインサイドアウト構造のシリンダ ータイプ、ペレット電極およびセパレータを積層したコインタイプ等にすること ができる。

本発明の非水系電解液電池は、低温特性および長期安定性に優れ、二次電池として使用した場合にはサイクル特性に優れている。本発明の非水系電解液電池を二次電池として利用する場合には、エチレンサルファイトを含む有機溶媒を使用するのが好ましい。また、初回充電時に電流パルスを加えれば、初期に高い充放電効率と放電容量が得られるため好ましい。

初回充電時に加える電流パルスの被形は特に限定されるものではなく、例えば 矩形波、三角波、正弦波等を使用することができる。また、直流パイアス電流に 電流パルスを重畳した波形を使用してもよい。それらの中でも、電流制御が容易 であることから矩形波を用いるのが好ましい。

矩形故電流を使用したパルス充電時におけるパルス電流は、一般に負極重量当り0.01~100A/gの範囲内にし、0.1~10A/gの範囲内にするのが好ましい。パルス電流が0.01A/g未満であるか100A/gを越えると、電流パルスを加える効果が小さくなる傾向にある。

矩形故電流を使用したパルス充電時におけるパルス幅は、一般に 0.01~3 00秒の範囲内にし、0.1~60秒の範囲内にするのが好ましい。パルス幅が 0.01秒より小さいと、電流パルス印加のための制御が困難になる傾向にある。 また、パルス幅が 300秒を越えると、パルス電流を加えない場合に近くなり効果が小さくなる傾向にある。

矩形放電流を使用したパルス充電時におけるパルス間隔は、一般に0.1~3 00秒の範囲内にし、1~100秒の範囲内にするのが好ましい。また、矩形被 電流を使用したパルス充電時におけるパルス回数は、一般に10~1000回の 範囲内にし、50~500回の範囲内にするのが好ましい。

これらのパルス電流は初回充電の際の初期に印加する必要があるが、充電容量

の5~80%、好ましくは10~50%程度パルス充電した後は定電流で充電してもよい。

以下に実施例を挙げて本発明をさらに具体的に説明する。以下に示す材料、使 用量、割合、操作等は、本発明の精神から逸脱しない限り適宜変更することがで きる。したがって、本発明の範囲は以下に示す具体例に制限されるものではない。 (実施例1~13)

正極材料であるLiCoO<sub>2</sub> (90重量部) にカーボンブラック (6重量部) およびポリフッ化ビニリデン (4重量部) を加えて混合し、N-メチル-2-ビロリドンで分散してスラリーにした。このスラリーを、正極集電体である厚さ20μmのA1 箔上に均一に塗布し、乾燥後、所定の形状に打ち抜いて正極とした。

負極材料である人造黒鉛粉末(ティムカル社製、商品名:KS-44)(90重量部)にポリフッ化ビニリデン(10重量部)を混合し、N-メチルー2ーピロリドンで分散してスラリー状にした。このスラリーを負極集電体である厚き18μmの銅箔上に均一に塗布し、乾燥後、所定の形状に打ち抜いて負極とした。なお、使用した人造黒鉛粉末は、X線回折における格子面(002面)のd値が0.336nm、晶子サイズ(Lc)が100nm以上(264nm)、灰分が0.04重量%、レーザー回折・散乱法によるメジアン径が17μm、BET法比表面積が8.9m²/g、アルゴンイオンレーザー光を用いたラマンスペクトル分析において1580~1620cm<sup>-1</sup>の範囲のピークP<sub>A</sub>(ピーク強度I<sub>A</sub>)および1350~1370cm<sup>-1</sup>の範囲のピークP<sub>B</sub>(ピーク強度I<sub>B</sub>)の強度比R=I<sub>B</sub>/I<sub>A</sub>が0.15、1580~1620cm<sup>-1</sup>の範囲のピークの半値幅が22.2cm<sup>-1</sup>である。

ーテルであるテトラヒドロフラン (THF)、 鎖状エーテルであるジメトキシエタン (DME) を表 1 に示す組成で混合した溶媒に、溶質として十分に乾燥した六フッ化リン酸リチウム (LiPF<sub>6</sub>)を1モル/リットルになるように乾燥アルゴン雰囲気下で溶解することによって調製した。

これらの正極、負極、電解液を用いて、第1図に示すコイン型非水系電解液電 池を乾燥アルゴン雰囲気下で作製した。すなわち、正極1と負極2とを、それぞ れステンレス製の正極缶(外缶)3と封口板4に収容し、電解液を含浸させたポ リエチレンの微孔性フィルムからなるセパレーター5を介して積層した。このと き正極側の接液部分の材質を弁金属とするために、前もって正極缶3の内側をA 1 箱6 で覆ったものを使用した。続いて、正極缶3と封口板4とをガスケット7 を介してかしめ密封して、コイン型電池を作製した。

#### (比較例1~9)

内側をA1 箱 6 で覆っていない正極缶を用いた点を除いて、上記実施例  $1\sim5$  および  $10\sim1$  3 と同様にしてコイン型電池を作製した。

実施例1~13および比較例1~9の各電池を25℃において、0.5mAの 定電流で充電終止電圧4.2V、放電終止電圧2.5Vで充放電試験を行った。 それぞれの電池における1サイクル目の負極重量あたりの充電容量と放電容量を 表1に示す。また、実施例2および比較例2の充放電サイクルにともなう負極重 量あたりの放電容量の変化を第2図に示し、実施例13および比較例9の充放電 サイクルにともなう負極重量あたりの放電容量の変化を第3図に示す。

表 1

	34.1		
	溶媒組成(体積%)	初期充電容量	初期放電容量
	HISKALIAC (FFIR 70)	(mAh/g)	(m / h/g)
実施例1	E S = 1 0 0	243	153
比較例1	E S = 1 0 0	1143	2
実施例2	ES: EC=50:50	287	220
比較例 2	ES: EC = 50: 50	410	20
実施例3	ES:DEC=50:50	230	9 0
比較例3	ES:DEC=50:50	240	47
実施例 4	ES:DEC=20:80	310	192
比較例4	ES:DEC=20:80	350	9 5
実施例 5	ES:DEC=1:99	250	176
比較例 5	ES:DEC=1:99	9 5	40
実施例 6	ES:GBL=50:50	262	128
実施例7	ES:MP=50:50	273	182
実施例8	ES:THF=50:50	297	228
実施例 9	ES:DME=50:50	273	203
実施例 10	DMS:EC=50:50	3 9 4	1 2 2
比較例6	DMS: EC=50:50	598	8 7
実施例 11	SLA:DEC=50:50	363	219
比較例7	SLA:DEC=50:50	358	185
実施例 12	SLE:EC:DEC=10:45:45	320	4 9
比較例8	SLE: EC: DEC=10:45:45	206	0
実施例 13	PSL:EC:DEC=10:45:45	289	244
比較例9	PSL:EC:DEC=10:45:45	281	231

表1、第2回および第3回から明らかなように、正極側の接液部分の材質がステンレス等の場合には、電解液に含まれている式 (1) で表される化合物の酸化分解反応が進行するために十分な放電容量を得ることができない。それに対して、正極側の接液部分の材質がA1である場合には、該酸化分解が抑制され、放電容量およびサイクル特性が著しく改善されている。

#### (実施例14~16)

正極材料としてLiCoО。(85重量部)にカーボンブラック(6重量部) およびポリフッ化ビニリデン(9重量部)を加えて混合し、Nーメチルー2ーピロリドンで分散してスラリー状にした。このスラリーを正極集電体である厚さ2 0μmのA1箔上に均一に塗布し、乾燥後、所定の形状に打ち抜いて正極とした。

負極材料である人造黒鉛粉末 (ディムカル社製、商品名: KS-44) (94重量部) にポリフッ化ビニリデン (6重量部) を混合し、N-メチル-2-ピロリドンで分散させてスラリー状にした。このスラリーを負極集電体である厚さ18μmの銅箔上に均一に塗布し、乾燥後、所定の形状に打ち抜いて負極とした。

電解液については、エチレンサルファイト(ES)、プロピレンカーボネート(PC)、ジエチルカーポネート(DEC)を表2に示す組成で混合した溶媒に、十分に乾燥した六フッ化リン酸リチウム(LiPF。)を1モル/リットルになるように乾燥アルゴン雰囲気下で溶解して調製した。

これらの正極、負極、電解液を用いて、第1図に示すコイン型非水系電解液電 池を乾燥アルゴン雰囲気下で作製した。すなわち、正極1と負極2とを、それぞ れステンレス製の正極缶(外缶) 3と封口板4に収容し、電解液を含浸させたポ リエチレンの微孔性フィルムからなるセパレーター5を介して積層した。このと き正極側の接液部分の材質を弁金属とするために、前もって正極缶3の内側をA 1箔6で覆ったものを使用した。続いて、正極缶3と封口板4とをガスケット7 を介してかしめ密封して、コイン型電池を作製した。

#### (比較例10)

正極缶の内側をアルミ箔で覆わなかった点を除き実施例14と同様にして対照 用のコイン型電池を作製した。

#### (比較例11)

プロピレンカーボネートにLiPF。を1モル/リットルになるように溶解した電解液を用い、それ以外は実施例14と同様にしてコイン型電池を作製した。

5 mAの定電流、充電終止電圧4.2 V、放電終止電圧2.5 Vで充放電試験を 行った。それぞれの電池における1サイクル目の負極重量あたりの充電容量と放 電容量を表2に示す。また、実施例14および比較例10の充放電サイクルにと もなう放電容量の変化を第4図に示す。

表 2

	溶媒組成	初期充電容量	初期放電容量
	(vol%)	(mAh/g)	(mAh/g)
実施例14	ES: PC=5:95	3 3 2	288
比較例 10	ES: PC=5:95	429	120
実施例 15	ES: PC=10:90	310	260
実施例 16	ES:PC:DEC=10:45:4 5	270	182
比較例11	PC=100	588	0

実施例14および比較例10の結果から明らかなように、正極側の接被部分の 材質がステンレス等の場合には、電解液に含まれているエチレンサルファイトの 酸化分解反応が進行するために十分な放電容量を得ることができない。それに対 して、正極側の接液部分の材質がAlである場合には、エチレンサルファイトの 酸化分解が抑制され、放電容量およびサイクル特性が著しく改善されている。

さらに実施例14~16および比較例11の結果から明らかなように、有機容 媒としてプロビレンカーボネートを単独で使用した場合にはプロビレンカーボネ ートが負極の炭素質材料表面で分解して、十分な放電容量を得ることができない。 これに対して、プロビレンカーボネートにエチレンサルファイトを添加した場合 には、放電容量およびサイクル特性が著しく改善されている。

#### (実施例17)

正極材料としてLiCoO<sub>2</sub> (85重量部) にカーポンプラック (6重量部) およびポリフッ化ビニリデン (9重量部) を加えて混合し、N-メチルー2-ビ

ロリドンで分散してスラリー状にした。このスラリーを正極集電体である厚さ 2 0 μmのA 1 箔上に均一に塗布し、乾燥後、所定の形状に打ち抜いて正板とした。

負極材料として人造黒鉛粉末(ティムカル社製、商品名:KS-44)(94重量部)にポリフッ化ビニリデン(6重量部)を混合し、N-メチル-2-ビロリドンで分散させてスラリー状にした。このスラリーを負極集電体である厚さ18μmの銅箔上に均一に塗布し、乾燥後、所定の形状に打ち抜いて負極とした。

電解液については、エチレンサルファイト (ES) とプロピレンカーボネート (PC) とを容量比5:95の組成で混合した溶媒に、十分に乾燥した六フッ化 リン酸リチウム (LiPF。)を1モル/リットルになるように乾燥アルゴン雰 朋気下で溶解して調製した。

これらの正極、負極、電解液を用いて、第1回に示すコイン型非水系電解液電 池を乾燥アルゴン雰囲気下で作製した。すなわち、正極1と負極2とを、それぞ れステンレス製の正極缶(外缶) 3と封口板4に収容し、電解液を含浸させたポ リエチレンの微孔性フィルムからなるセパレーター5を介して積層した。このと き正極側の接液部分の材質を弁金属とするために、前もって正極缶3の内側をA 1 箱6で覆ったものを使用した。続いて、正極缶3と封口板4とをガスケット7 を介してかしめ密封して、コイン型電池を作製した。

この電池に対し、第5図に示す矩形波形を有する電流パルスを加えて初回の充電を行った。加えた電流パルスは、パルス電流を負極活物質重量当り0.1A/g、パルス幅を60秒、パルス間隔を300秒、パルス回数を60回とした。(家施例18~24)

実施例17と同じ方法によりコイン型電池を作製した。ただし、実施例18および19では初回充電時に電流パルスを加えず、それぞれ0.1A/g、0.4 A/gで定電流充電した。また、実施例20~24では、表3に記載されるように電解液組成と初回充電時に加えた電流パルスを変えてコイン型電池を作製した。

実施例17~24の電池を、負極活物質重量当り0.1A/gの定電流、充電 終止電圧4.2V、放電終止電圧2.5Vで100サイクルまで25℃で充放電

試験を行った。5サイクル目の負極活物質重量当りの放電容量と5サイクル目の 放電容量に対する100サイクル目の放電容量の保持率を表3に示す。また、実 施例17および18の電池の充放電サイクルにともなう充放電効率の変化を20 サイクルまで第6図に示す。

表3

		,					
	電解液組成	初回充電時の電流パルス		5 4イクル目	100 サイクル目		
	(上段)溶質	電流	幅	間隔	回数	放電容量	容量保持率
	(下段)溶媒	(A/g)	(秒)	(秒)	(回)	(mAh/g)	(%)
実施例 17	LiPF <sub>6</sub>	0.1	60	300	60	200	93. 0
	ES:PC=5:95						
実施例 18	LiPF <sub>6</sub>	電流パルスなし		198	89. 1		
	ES:PC=5:95	初回	0. 1A/g 2	定電流充	電		
実施例 19	LiPF <sub>6</sub>	電流パルスなし			200	82. 5	
	ES:PC=5:95	初回	0. 4A/g	定電流充	难		
実施例 20	LiPF <sub>6</sub>	0.4	5	25	120	224	96.4
	ES:PC=10:90					ļ	
実施例 21	LiPF <sub>6</sub>	1.0	1	10	70	234	96. 2
	ES:PC=10:90						
実施例 22	LiPF <sub>6</sub>	1.0	1	20	250	226	95. 6
	ES:PC=10:90						
実施例 23	LiPF <sub>6</sub>	2.0	0.1	20	120	320	97. 8
	ES:PC=10:90						
実施例 24	Lin(CF <sub>2</sub> CF <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	1.0	1	20	250	238	92. 9
	ES:PC=10:90						

# (注) 電解液の溶質濃度はすべて1 Mである。

表3から明らかなように、初回充電時に電流バルスを加えると、初期容量およ びサイクル試験における容量保持率が一段と改善される。また、第6図から明ら かなように、初回充電時に電流バルスを加えることによって電池の充放電効率が

より高まる。

#### 産業上の利用可能性

電解液の有機溶媒として式(1)で表される化合物を選択し、正極集電体および正極側外缶の電解液との接液部分に弁金属またはその合金を使用することによって、低温特性および長期安定性に優れ、二次電池の場合にはサイクル特性に優れた非水系電解液電池を提供することができる。この非水系電解液電池は、電気製品やエネルギー貯蔵設備などに幅広く応用することが可能である。

#### 請求の範囲

1. リチウムを活物質とする負極、正極、溶質および有機溶媒からなる非水 系電解液、セパレータおよび外価を備えた非水系電解液電池において、

前記有機溶媒として、式(1)で表される化合物を少なくとも一種類含み、前 記正極に用いた集電体の材質および前記外缶の正極側における電解液との接液部 分の材質が弁金属またはその合金であることを特徴とする非水系電解液電池。

$$R_1 - A - R_2 \tag{1}$$

- 2. 前記式(1)において、 $R_1$ および $R_2$ が各々独立して、フェニル基またはハロゲン原子で置換されていてもよい炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基、もしくはハロゲン原子で置換されていてもよいフェニル基であるか、 $R_1$ と $R_2$ は互いに結合して-A-とともに不飽和結合を含んでいてもよい環状構造を形成することを特徴とする請求項1に記載の非水系電解液電池。
- 3. 前記式(1)において、Aが式(2)で要される構造を有する請求項1 に記載の非水系電解液電池。
- 4. 前記式 (1) において、Aが式 (3) で表される構造を有する請求項1 に記載の非水系電解液電池。
- 5. 前記式(1)において、Aが式(4)で要される構造を有する請求項1 に記載の非水系電解液電池。
- 6. 前記式(1) において、Aが式(5) で表される構造を有する請求項1 に記載の非水系電解液電池。
- 7. 前記有機溶媒として、エチレンサルファイト、ジメチルサルファイト、 スルフォラン、スルフォレンおよび1,3-プロパンスルトンからなる群から選 択される1以上の化合物を含有することを特徴とする請求項1に記載の非水系電 解液電池。
- 8. 前記有機溶媒として、エチレンサルファイトとプロビレンカーボネートとを含有することを特徴とする請求項7に記載の非水系電解液電池。
- 9. 前配溶質が、LiClO<sub>4</sub>、LiPF<sub>6</sub>、LiBF<sub>4</sub>、LiCF<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>、 LiN (CF<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>、LiN (CF<sub>3</sub>CF<sub>2</sub>SO<sub>2</sub>)<sub>2</sub>、LiN (CF<sub>3</sub>SO<sub>2</sub>)

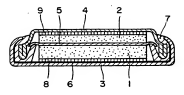
 $(C_4F_9SO_2)$  および $LiC(CF_3SO_2)_3$ からなる群から選択される1以上のリチウム塩であることを特徴とする請求項1に記載の非水系電解液質制。

- 10. 前記非水系電解液中の溶質濃度が、0.5~2.0モル/リットルであることを特徴とする諱求項1に記載の非水系電解液電池。
- 11. 前記弁金属またはその合金が、A1、Ti、Zr、Hf、Nb、Taおよびこれらの金属を含む合金からなる群から選択されることを特徴とする請求項1に記載の非水系電解液電池。
- 12. 前記弁金属またはその合金が、AlまたはAl合金であることを特徴と する請求項11に記載の非水系質解液質池。
- 13. 前記負極が、リチウムを吸蔵および放出可能な炭素質材料、リチウムを 吸蔵および放出可能な金属酸化物材料、リチウム金属およびリチウム合金からな る群から選択される1以上の材料を含むことを特徴とする請求項1に記載の非水 系電解液電池。
- 14. 前記負極が、黒鉛を含むことを特徴とする請求項13に記載の非水系電 経液電池
- 15. 前記負極が、X線回折における格子面(002面)のd値が0.335 ~0.37nmの炭素質材料からなることを特徴とする請求項14に記載の非水 系電解液電池。
- 16. 前記負極が、X級回折における格子面(002面)のd値が0.335 ~0.34nmの炭素質材料からなることを特徴とする請求項15に記載の非水 系電解液電池。
- 17. 前記正極が、リチウムを吸蔵および放出可能なリチウム遷移金属複合酸化物材料、リチウムを吸蔵および放出可能な遷移金属酸化物材料および炭素質材料からなる群から選択される1以上の材料を含むことを特徴とする請求項1に記載の非水系電解液電池。
  - 18. 二次電池であることを特徴とする請求項1に記載の非水系電解液電池。
  - 19. 初回充電時に電流パルスを加えることを特徴とする請求項18に記載の

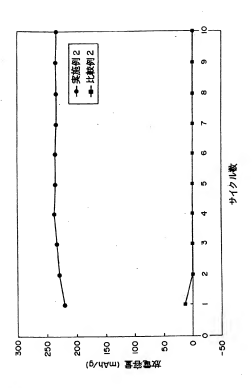
### 非水系電解液電池。

20. 前記電流パルスとして、定電流値が負極活物質重量当り0.01~10 0A/g、パルス幅が0.01~300秒、パルス間隔が0.1~300秒且つ パルス印加回数が10~1000回である矩形液を使用することを特徴とする請 求項19に記載の非水系電解液電池。

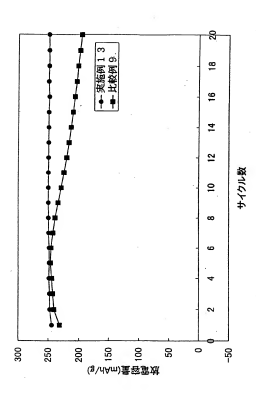
第1回



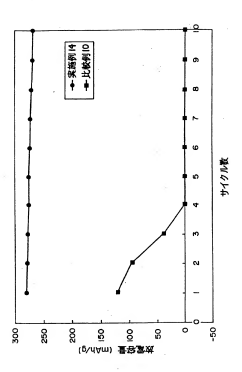
第2図



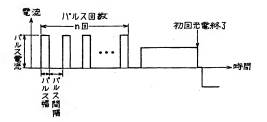
第3図



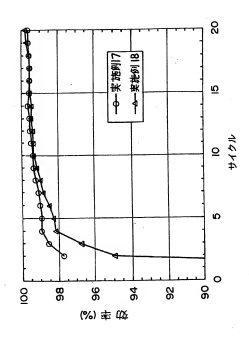
第4図



第5図



第6図



INTERNATIONAL SEARCH REPORT International application No. PCT/JP98/04181 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl' H01M10/40, 4/64, 4/66 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
Int.Cl<sup>6</sup> H01M10/40, 4/64, 4/66 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1926-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-1998 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-1998 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-1998 Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category\* Relevant to claim No. JP, 5-307974, A (Japan Strage Battery Co., Ltd.), 1-20 19 November, 1993 (19. 11. 93) (Family: none) A JP, 6-231754, A (Sanyo Electric Co., Ltd.), 1-20 19 August, 1994 (19. 08. 94) (Family: none) A JP, 5-290854, A (Sanyo Electric Co., Ltd.), 1-20 5 November, 1993 (05. 11. 93) (Family: none) JP, 6-302336, A (Asahi Glass Co., Ltd.), A 1-20 28 October, 1994 (28. 10. 94) (Family: none) A JP, 7-122295, A (Matsushita Electric Industrial 1-20 Co., Ltd.), 12 May, 1995 (12. 05. 95) (Family: none) JP, 8-96851, A (Sony Corp.), A 1-20 12 April, 1996 (12, 04, 96) (Family: none) JP, 9-120837, A (Sony Corp.), 1-20 6 May, 1997 (06. 05. 97) (Family: none) Y Further documents are listed in the continuation of Box C Security Continuation

X 1 and the coccurrence are represent to the continuention of Box C	See patent family annex.
Social categories of cloth documents: Consideration by a second categories of cloth documents of the consensate disease by a second categories of the consensate disease of the second categories of the consensate of the consensa	considered povel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone for more considered to involve an inventive step when the document is taken alone for more considered to involve an inventive step when the document is considered to involve an inventive step when the document is considered to involve an inventive step when the document is considered to involve an inventive step when the document is considered to involve an inventive document is considered to involve an inventive document.
Date of the actual completion of the international search 30 November, 1998 (30. 11. 98)	Date of mailing of the international search report 8 December, 1998 (08. 12. 98)
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	Authorized officer
Facsimile No.	Telephone No.

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP98/04181

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP, 3-152879, A (Sanyo Electric Co., Ltd.), 28 June, 1991 (28. 06. 91) (Pamily: none)	1-20
	28 June, 1991 (28. 06. 91) (Pamily: none)	
		1
		-
		~

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

	国際調査報告	国際出願番号 PCT/JF	98/04181		
A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int. CI HOlM 10/40, 4/64, 4/66					
調査を行った和	B. 周査を行った分野 調査を行った最小項資料(国際特許分類(I PC)) I n t . C l * H0 I M 10 / 40, 4 / 64, 4 / 66				
日本国第日本国第日本国第日本国第日本国第	最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 日本国実用新業公権 1926-1996年 日本国公明実用新業公報 1971-1998年 日本国医発見用新業公報 1994-1998年 日本国実用新業登録公報 1996-1998年				
国際調査で使用	国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)				
	ると認められる文献				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
A	JP, 5-307974, A (日本間月, 1993 (19, 11, 93),	建池株式会社), 19.11 (ファミリーなし)	1 - 2 0		
A	JP, 6-231754, A (三洋電1994 (19.08.94), (元	<b>は機株式会社),19.8月</b> ファミリーなし)	. 1-20		
A	JP, 5-290854, A (三洋領1993 (05.11.93), (元	<b>間機株式会社), 5. 11月</b> ファミリーなし)	. 1-20		
A	JP, 6-302336, A (旭硝-1994 (28. 10. 94), (元	子株式会社), 28.10月 ファミリーなし)	. 1-20		
区欄の続	さにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関す	る別紙を参照。		
引用文献のカテゴリー     A) 例と間違のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの     E) 先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの     C    「		の日の後に公表された文献 「丁」国際批断日又は成先日後に公表された文献であって で出場と光層するのではなく、発明の原理又は理 強の理解のためた以引用するもの 13 幹に関連のある玄献であって、当該文献のみで発明 の新展化又は連歩性がないと考えられるもの 「上の文献との、当集者にとって自明である組合せに 上って確実性がないと考えられるもの になって進歩性がないと考えられるもの 「後」国ーパテントファミリー文献			
国際調査を完了した日 30.11.98		国際調査報告の発送日 08.	12,98		
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区側が開三丁目4番3号		特許庁審査官(権限のある職員) 機 村 慈 樹 電話番号 03-3581-11	4K 7624		

#### 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP98/04181

C (統き).					
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するとさは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号			
A	JP, 7-122295, A(松下電器産業株式会社), 12.5月.1995 (12.05.95), (ファミリーなし)	1-20			
A	JP, 8-96851, A (ソニー株式会社), 12. 4月. 19 96 (12. 04. 96), (ファミリーなし)	1-20			
A	JP, 9-120837, A (ソニー株式会社), 6. 5月. 19 97 (06. 05. 97), (ファミリーなし)	1 – 2 0			
A	JP,3-152879,A(三洋電機株式会社),28.6月. 1991(28.06.91),(ファミリーなし)	1-20			
	·				
	=				
		-17			